(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-192543 (P2003-192543A)

(43)公開日 平成15年7月9日(2003.7.9)

(51) Int Cl.'		識別記号	FΙ		テーマコード(参考)
A 6 1 K	7/06		A 6 1 K	7/06	4 C 0 8 3
	7/11			7/11	4 J 1 0 0
C08F	8/00		. C08F	8/00	
220/12			220/12		

審査請求 有 請求項の数25 OL (全 17 頁)

(21)出願番号	特顧2002-368798(P2002-368798)	(71)出願人	391023932
			ロレアル
(22)出顧日	平成14年12月19日(2002.12.19)		LOREAL
	•		フランス国パリ, リュ ロワイヤル 14
(31)優先権主張番号	10/022, 253	(72)発明者	イザベル・ロラーコルボル
(32)優先日	平成13年12月20日(2001.12.20)		フランス・75017・パリ・リュ・マルセ
(33)優先権主張国	米国 (US)		ル・ルノール・9
		(72)発明者	アンリ・サマン
		•	フランス・91570・ビエヴル・リュ・デ
			ュ・コトー・14
		(74)代理人	100064908
	•		弁理士 志賀 正武 (外7名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 (メタ) アクリル酸コポリマーを含む再成形可能なヘアスタイリング用のすすぎ不要な組成物 (57) 【要約】

【課題】 スタイリング及び固定操作を再び開始することなく、最初に形成された形状以外のものである所望の形状に、ヘアスタイルを後に変えることができるようにデザインされたヘアスタイリング組成物の提供。

【解決手段】 任意に化粧品的に許容可能なビヒクル中に、少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーを含む再成形可能なヘアスタイリング組成物であって、少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーは、(a) プチル(メタ)アクリラートモノマーから選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位、(b)ヒドロキシアルキル(メタ)アクリラートモノマーから選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位、及び(c)前記(a)及び(b)モノマー以外の少なくとも一つの共重合可能なモノマーから由来する任意の単位を含み、再成形可能な効果を提供し、すすぎ不要な組成物を提供すること。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも一つの(メタ) アクリル酸コポリマーを含む再成形可能なヘアスタイリング組成物であって、前記少なくとも一つの(メタ) アクリル酸コポリマーは、

(a) ブチル (メタ) アクリラートモノマー類から選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位;

(b) ヒドロキシアルキル (メタ) アクリラートモノマー 類から選択される少なくとも一つのモノマーから由来す る単位: 及び

(c) 前記(a) 及び(b) モノマー以外の少なくとも一つの共 重合可能なモノマーから由来する任意の単位;を含み、 再成形可能な効果を提供し、すすぎ不要な組成物。

【請求項2】 化粧品的に許容可能なビヒクルをさらに含む、請求項1記載の組成物。

【請求項3】 前記(a) に記載された少なくとも一つのモノマーが、n-ブチル (メタ) アクリラート、イソブチル (メタ) アクリラート、t-ブチル (メタ) アクリラート、及び2-メチルブチル (メタ) アクリラートから選択される、請求項1記載の組成物。

【請求項4】 前記(a) に記載された少なくとも一つのモノマーが、n-ブチルアクリラートから選択される、請求項3記載の組成物。

【請求項5】 前記(b)に記載された少なくとも一つのモノマーが、2-ヒドロキシエチル(メタ)アクリラート、及びヒドロキシプロピル(メタ)アクリラートから選択される、請求項1記載の組成物。

【請求項6】 前記(b) に記載された少なくとも一つの モノマーが、2-ヒドロキシエチルメタクリラートから選 択される、請求項5記載の組成物。

【請求項7】 前記(c)に記載された少なくとも一つの 共重合可能なモノマーが、アルキル (メタ) アクリラー トモノマー、極性モノマー、及びエチレン性不飽和のフ リーラジカル的に重合可能なモノマーから選択される、 請求項1記載の組成物。

【請求項8】 前記アルキル (メタ) アクリラートモノマーが、メチル (メタ) アクリラート、イソボルニル (メタ) アクリラート、エチル (メタ) アクリラート、イソオクチル (メタ) アクリラート、及び2-エチルヘキシル (メタ) アクリラートから選択される、請求項7記載の組成物。

【請求項9】 前記アルキルアクリラートモノマーが、 2-エチルヘキシルアクリラートから選択される、請求項 8記載の組成物。

【請求項10】 前記極性モノマーが、(メタ)アクリル酸類、イタコン酸類、N-ビニルピロリドン類、N-ビニルカプロラクタム類、(メタ)アクリルアミド類、ジメチルアミノエチル(メタ)アクリラート類、アクリロニトリル類、2-カルボキシエチル(メタ)アクリラート類、マレイン酸類の無水物、及びメトキシポリエチレン

グリコール550モノアクリラート類から選択される、請求項7記載の組成物。

【請求項11】 前記エチレン性不飽和のフリーラジカル的に重合可能なモノマーが、スチレン、及び C_1-C_4 ピニルエステルから選択される、請求項7 記載の組成物。

【請求項12】 前記少なくとも一つの(メタ) アクリル酸コポリマーがエマルションである、請求項1記載の組成物。

【請求項13】 少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーが、少なくとも一つの多官能性架橋剤で架橋されている、請求項1記載の組成物。

【請求項14】 前記少なくとも一つの多官能性架橋剤が、ジビニルベンゼン、アルキルジアクリラート、アルキルトリアクリラート、アルキルテトラアクリラート、モノエチレン性不飽和芳香族ケトンから選択される、請求項13記載の組成物。

【請求項15】 前記少なくとも一つの多官能性架橋剤が、多官能性アジリジンアミド、及び金属イオン架橋剤から選択される、請求項13記載の組成物。

【請求項16】 前記エマルションが、7以下のpHを有する、請求項12記載の組成物。

【請求項17】 前記少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーが、非イオン性の及び弱いアニオン性の(メタ)アクリル酸コポリマーから選択される、請求項1記載の組成物。

【請求項18】 前記少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーが、組成物の全重量の約0.01から約40重量%の範囲の量で存在する、請求項1記載の組成物。

【請求項19】 前記少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーの量が、約0.1から約15重量%の範囲である、請求項18記載の組成物。

【請求項20】 前記少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーが、約-100℃から約15℃の範囲のTgを有する、請求項1記載の組成物。

【請求項21】 遠元剤;シラン;脂肪物質;増粘剤;可塑剤;消泡剤;水和剤;フィラー;サンスクリーン剤;活性ヘアケア剤;香料;防腐剤;カチオン性、アニオン性、非イオン性、及び両性界面活性剤;カチオン性、アニオン性、非イオン性、及び両性ポリマー;ポリオール;タンパク質;プロビタミン;ビタミン;染料;着色剤;漂白剤;pH調節剤;シリコーン;エステル;植物、動物、及び合成ワックス;並びに植物、動物、鉱物、及び合成オイルから選択される少なくとも一つの成分をさらに含む、請求項1記載の組成物。

【請求項22】 前記少なくとも一つの成分が、カチオン性、アニオン性、非イオン性、及び両性ポリマーから 選択される、請求項21記載の組成物。

【請求項23】 少なくとも一つの(メタ)アクリル酸

コポリマーを含む再成形可能なヘアスタイリング組成物 であって、前記少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コ ポリマーは、

(a) ブチル (メタ) アクリラートモノマー類から選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位; (b) ヒドロキシアルキル (メタ) アクリラートモノマー類から選択される少なくとも一つのモノマーから由来す

(c) 前記(a) 及び(b) モノマー以外の少なくとも一つの共 重合可能なモノマーから由来する任意の単位;を含み、 再成形可能な効果を提供し、スプレー、エアゾール、ム ース、ゲル、スティック、マッド、ローション、クリー ム、分散物、及びエマルションから選択される形態にあ る、すすぎ不要な組成物。

【請求項24】 請求項1から23のいずれか一項記載のエアゾール組成物を含む容器を備えたエアゾール装置。

【請求項25】 毛髪のヘアスタイルの成形の前、途中、または後に、請求項1から23のいずれか一項記載の組成物を毛髪に適用する工程を含む、毛髪の美容処理方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

る単位;及び

【発明の属する技術分野】本発明は、再成形可能なヘアスタイリング組成物に関する。特に本発明は、すすぎ不要な組成物である再成形可能なヘアスタイリング組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】ヘアスタイルの固定は、ヘアスタイリン グにおいて重要な要素であり、すでに施されている形状 を維持すること、同時に毛髪を成形(shaping)し固定す ることを含む。本発明によれば、用語、「ヘアスタイリ ング組成物」は、ヘアスタイリングを施すために使用で きるあらゆる種類のヘア組成物に関する。ヘアスタイリ ングを成形及び/または維持するための化粧品市場で最 も一般的なヘアスタイリング組成物は、通常はアルコー ルまたは水ベースである溶液と、一般的にポリマー樹脂 である一つ以上の物質とを含むスプレー組成物である。 ポリマー樹脂の機能の一つは、毛髪の間の結合を形成す ることである。固定剤とも称されるこれらの物質は、各 種の化粧用アジュバントとの混合物においてしばしば見 出される。この溶液は一般的に、噴射剤の下で圧縮され た適切なエアゾール容器、またはポンプフラスコのいず れかに実装される。

【0003】いくつかの他の知られているヘアスタイリング組成物は、スタイリングゲル及びムースを含み、それらは一般的に、毛髪をブラッシングまたはセットする前に湿った毛髮に適用される。従来のエアゾールラッカーと比較して、これらの他の知られているヘアスタイリング組成物のあるものは、不利なことに、それらの適用

前に成形された形状で毛髪を固定するようにデザインされていない。実際、これらの組成物は本質的に水性であり、それらの適用は毛髪を湿らせ、それ故これらの組成物は、ヘアスタイルの初期の形状を維持するようにデザインされてない。それ故、ヘアスタイルを成形し固定するために、後にこれらのタイプの組成物と共にブラッシング及び/または乾燥を実施する必要がある。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】かくして、スタイリング及び固定操作を再び開始することなく、最初に形成された形状以外のものである所望の形状に、ヘアスタイルを後に変えることができるようにデザインされていないという、同じ欠点を有する多くのヘアスタイリング組成物が存在している。さらに、各種のストレスの下で、ヘアスタイルは、非所望の永久的なセットを採る傾向を有し、それは容易に変えることができない。スタイリング工程においても、櫛通りの容易性と柔軟な毛髪の感触の外観のようなヘアコンディショニングの利点が所望されるであろう。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明の主題は、任意に化粧品的に許容可能なピヒクル中に、少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーを含む再成形(reshapable)可能なヘアスタイリング組成物であって、少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーは、(a)ブチル(メタ)アクリラートモノマー類から選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位、(b)ヒドロキシアルキル(メタ)アクリラートモノマー類から選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位、及び(c)前記(a)及び(b)モノマー以外の少なくとも一つの共重合可能なモノマーから由来する任意の単位を含み、前記組成物は再成形可能な効果を提供し、すすぎ不要な(non-rinse)組成物である。

【0006】本発明の別の主題は、任意に化粧品的に許容可能なピヒクル中に、少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーを含む再成形可能なヘアスタイリング組成物であって、少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーが、(a)約10から約90重量%の、ブチル(メタ)アクリラートモノマー類から選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位、(b)約2から約50重量%の、ヒドロキシアルキル(メタ)アクリラートモノマー類から選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位、及び(c)前記(a)及び(b)モノマー以外の少なくとも一つの共重合可能なモノマーから由来する任意の単位を含み、前記組成物は再成形可能な効果を提供し、すすぎ不要な組成物である。

【0007】本発明の別の主題は、任意に化粧品的に許容可能なビヒクル中に、少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーを含む再成形可能なヘアスタイリング組成物であって、少なくとも一つの(メタ)アクリル酸

コポリマーが、(a)約10から約90重量%の、n-ブチル (メタ)アクリラートモノマー類から選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位、(b)約2から約50重量%の、2-ヒドロキシエチル (メタ)アクリラートモノマー類から選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位、及び(c)約80重量%までの、2-エチルヘキシル (メタ)アクリラートモノマー類から選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位を含み、前記組成物は再成形可能な効果を提供し、すすぎ不要な組成物である。

【0008】本発明の別の主題は、任意に化粧品的に許容可能なビヒクル中に、少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーを含む再成形可能なヘアスタイリング組成物であって、少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーが、(a)約30から約40重量%の、n-ブチルアクリラートモノマー類から由来する単位、(b)約2から約10重量%の、2-ヒドロキシエチルメタクリラートモノマー類から由来する単位、及び(c)約50から約70重量%の、2-エチルヘキシルアクリラートモノマー類から由来する単位を含み、前記組成物は再成形可能な効果を提供し、すすぎ不要な組成物である。

【0009】(a)、(b)、及び(c)単位の重量パーセンテージは、使用される全てのモノマーの総重量と比較した、使用される各モノマータイプの総重量に基づく。

【0010】本発明の別の主題は、前述のような少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーを含む再成形可能なヘアスタイリング組成物であって、前記再成形可能な組成物は、スプレー、エアゾール、ムース、ゲル、スティック、マッド(muds)、ローション、クリーム、分散物、またはエマルションの形態で存在するすすぎ不要な組成物である。

【0011】本発明の別の主題は、(1)前述のような少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーを含む少なくとも一つの組成物を含む液相、及び噴射剤を含む、再形成可能な効果を提供し、すすぎ不要な組成物であるエアゾール組成物、並びに(2)ディスペンサー、を含む容器を備えたエアゾール装置である。

【0012】本発明の別の主題は、前述のような少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーを含む組成物を、毛髪のヘアスタイルの成形の前、途中、または後に適用する工程を含む、毛髪の美容処理方法であって、ここで前記組成物は再成形可能な効果を提供し、すすぎ不要な組成物である。

【0013】本発明の別の主題は、(1)前述のような少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーを含む組成物を、ヘアスタイルの最初の成形の前、途中、または後に適用する工程であって、ここで前記組成物は再成形可能な効果を提供し、すすぎ不要な組成物である工程、並びに(2)その後に、さらなる組成物または加熱の必要なく、少なくとも一度ヘアスタイルを成形する工程を含

む、毛髮の再成形方法である。

【0014】本発明の別の主題は、前述のような少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーをヘアスタイリング組成物中に含ませることを含む、再成形可能なヘアスタイリング組成物の製造方法であって、ここで前記少なくとも一つの(メタ)アクリル酸コポリマーは、再成形可能な効果を提供するための有効量で存在し、前記組成物はすすぎ不要な組成物である。

[0015]

【発明の実施の形態】用語、「(メタ)アクリラート」は、用語、アクリラート及びメタクリタートの両者を包含するように使用される。同様に、用語、「(メタ)アクリル酸」は、アクリル酸及びメタクリル酸の両者を包含するように使用される。ここで使用される用語、「多官能性架橋剤」は、1より大きい、例えば1.8より大きい、さらには約2.0以上である平均官能性を有する架橋剤を意味するように使用される。しかし平均官能性は、6未満、例えば約4未満、さらには約3以下である。用語、「すすぎ不要な組成物」は、毛髪への適用後にすすぎ落とされないように製剤化されるいずれの組成物をも意味するように使用される。

【0016】すすぎ不要な組成物は、すすぎ不要な化粧品組成物のいずれの従来の形態で存在しても良く、それらはパーマネントウェービング組成物、ウェービング組成物、ヘアダイ組成物、毛髪固定製品、ヘアスタイリングゲル製品、ヘアダイ処理の前または後で使用するための製品、パーマネントウェービング処理の前または後で使用するための製品、毛髪ストレート化組成物、毛髪ストレート化処理の前または後で使用するための製品、固定フォーム、及びこれらの組み合わせを含むが、これらに制限されない。

【0017】用語、「再成形可能な」へアスタイリング 組成物は、新たな物質または熱を適用することなく、回 復または改変可能なヘアスタイリングを提供するヘアス タイリング組成物を意味する。例えば、「ドルーピング (drooping)」またはセットの損失(乱れ)の場合にヘア スタイルを回復または改変するために、水若しくはいず れかの形態の固定剤といった新たな物質、または熱を必 要としない。かくして、「再成形可能な」効果を提供す ることは、新たな物質または熱を適用することなく、回 復または改変可能なヘアスタイリングを提供することを 意味する。組成物の効力は、10-24時間といった長 時間継続し、耐久性のあるスタイリング効果を与えるこ とができる。再成形可能と同義語である別の用語は、再 配置可能(repositionable)、再成型可能(remoldable)、 再スタイリング可能(restyleable)、再アレンジ可能(re arrangable)、及び再モデル化可能(remodelable)を含

【0018】本発明の一つの実施態様では、そのような 再成形可能なヘアスタイリング組成物の(メタ)アクリ ル酸コポリマーは、エマルションまたは分散物の形態で 存在して良い。全てのエマルションは、連続相と、少な くとも一つの分散相とを含む。用語、「分散物」は一般 的に、少なくとも一つの相が、バルクの物質全体に分散 された個々の粒子群を含む複相系を意味する。前記ポリ マーの一部は、水性相中の個々の粒子として存在して良 い。分散物は、水系に不溶性である特定の成分の使用を 通じて可能である。「分散物」とは、必ずしもポリマー 全体が水不溶性である必要はないこともまた意味する: ポリマーのあるものは、水性混合物中に可溶性であるこ とができる。分散物は、環境条件で安定性を維持するこ とが所望されて良い。一つの実施態様では、分散物は、 約30日より長く、例えば約90日より長く、約180 日より長く、及び約360日より長く室温で安定であ る。分散物は、内部相の個々の粒子がバルクの物質(外 部相)全体に分散されたままである限り安定であろう。 【0019】一つの実施態様では、そのような分散物 は、他の分散物と、またはフィラー、可塑剤、顔料(カ ーボンブラックのような)、シリカゾル、及び他の公知 の均一化剤、湿潤剤、消泡剤、及び安定剤といった他の 公知の添加剤と、混合されて良い。

【0020】一般的に、(a)に記載されたモノマーは、例えば使用されるモノマーの総量の約10から約90重量%を構成する。一つの実施態様では、それらは使用されるモノマーの総量の約15から約50重量%を構成して良い。別の実施態様では、それらは使用されるモノマーの総量の約50から約90重量%、例えば使用されるモノマーの総量の約70から約90重量%を構成して良い。(a)に記載されたモノマーは、ブチル(メタ)アクリラートモノマー類であり、例えばnーブチル(メタ)アクリラート、tーブチル(メタ)アクリラート、オソブチル(メタ)アクリラート、セーブチル(メタ)アクリラート、カび2-メチルブチル(メタ)アクリラート、及び2-メチルブチル(メタ)アクリラートである。一つの実施態様では、(a)に記載されたモノマーは、nーブチルアクリラートから選択される。

【0021】一般的に、(b)に記載されたモノマーは、例えば使用されるモノマーの総量の約2から約50重盤%を構成する。一つの実施態様では、それらは使用されるモノマーの総量の約2から約25重量%を構成して良い。別の実施態様では、それらは使用されるモノマーの総量の約10から約50重量%を構成して良い。(b)に記載されたモノマーは、ヒドロキシアルキル(メタ)アクリラート、2,3-ジヒドロキシプロピル(メタ)アクリラート、4-ヒドロキシブロピル(メタ)アクリラート、4-ヒドロキシブロピル(メタ)アクリラート、4-ヒドロキシブロピル(メタ)アクリラート、2-ヒドロキシプロピル(メタ)アクリラート、4-ヒドロキシブロピル(メタ)アクリラート、2-ヒドロキシブロピル(メタ)アクリラート、及び2-ヒドロキシブロピル(メタ)アクリラート、2-ヒドロキシエチルアクリラート、2-ヒドロキシエチルアクリラート、2-ヒドロキシエチルアクリラート、2-ヒドロキシエチルアクリラート、2-ヒドロキシエチルアクリラート、2-ヒドロキシエチルアクリラート、2-ヒドロキシエチルアクリラート、2-ヒドロキシエチルアクリラート、2-ヒドロキシエチルアクリラート、2-ヒドロキシエチルアクリラート、2-ヒドロキシエチルアクリラート、2-ヒドロキ

シェチルメタクリラート、及びヒドロキシプロピルアクリラートモノマーから選択される。

【0022】一般的に、(c)に記載された任意のモノマ ーは、例えば使用されるモノマーの総量の約80重量% までを構成する。一つの実施態様では、それらは使用さ れるモノマーの総量の約30から約80重量%を構成し て良い。別の実施態様では、それらは使用されるモノマ ーの総量の約50重量%まで、例えば使用されるモノマ 一の総量の約30重量%までを構成して良い。(c)に記 載された任意の少なくとも一つの共重合可能なモノマー は、(i)アルキル (メタ) アクリラートモノマー、(ii) 極性モノマー、及び(iii)エチレン性不飽和のフリーラ ジカル的に重合可能なモノマーから選択されて良い。ア ルキル (メタ) アクリラートモノマーは、例えばメチル (メタ) アクリラート、イソボルニル (メタ) アクリラ ート、エチル (メタ) アクリラート、イソオクチル (メ タ) アクリラート、2-エチルヘキシル (メタ) アクリラ ート、ラウリル (メタ) アクリラート、オクタデシル (メタ) アクリラート、及びこれらの混合物を含んで良 い。別の実施態様では、2-エチルヘキシル(メタ)アク リラートモノマーから由来する単位は、使用されるモノ マーの総量の約30から約80重量%を構成する。有用 ・な極性モノマーは、(メタ)アクリル酸、イタコン酸、 N-ビニルピロリドン、N-ビニルカプロラクタム、置換化 (メタ) アクリルアミド (例えばN, N-ジメチル (メタ) アクリルアミド及びN-オクチル(メタ)アクリルアミ ド)、ジメチルアミノエチル (メタ) アクリラート、 (メタ) アクリロニトリル、2-カルボキシエチル (メ タ) アクリラート、マレイン酸無水物、及びこれらの混 合物を含む。有用な極性モノマーの別の例は、商標名CD 553の下でSartomer社から入手可能なメトキシポリエチ レングリコール550モノアクリラートである。有用なエ チレン性不飽和のフリーラジカル的に重合可能なモノマ ーは、スチレン、及び例えば酢酸ビニル、プロピオン酸 ビニルのようなC, -Caビニルエステル、並びにこれ らの混合物を含む。また別の実施態様では、共重合可能 なエチレン性不飽和のフリーラジカル的に重合可能なモ ノマーは、約30重量%までの範囲で存在する。

【0023】一つ以上の多官能性架橋剤が含まれても良い。架橋剤の例は、ジビニルベンゼン、アルキルジアクリラート (例えば1,2-エチレングリコールジアクリラート、1,4-ブタンジオールジアクリラート、1,6-ヘキサンジオールジアクリラート、1,8-オクタンジオールジアクリラート、及び1,12-ドデカンジオールジアクリラートから選択されるもの)、アルキルトリアクリラート及びアルキルテトラアクリラート (例えばトリメチロールプロバントリアクリラート及びベンタエリスリトールテトラアクリラート)、モノエチレン性不飽和芳香族ケトン(例えば4-アクリルオキシベンゾフェノン)、多官能性アジリジンアミド (例えば1,1'-(1,3-フェニレンジカル

ボニル) ビス[2-メチルアジリジン]、2,2,4-トリメチルアジポイルビス[2-エチルアジリジン]、1,1'-アゼラオイルビス[2-エチルアジリジン]、及び2,4,6-トリス(2-エチル-1-アジリジニル)-1,3,5トリアジン)、金属イオン架橋剤(例えば飼、亜鉛、ジルコニウム、及びクロム)、並びにこれらの混合物から選択されるものを含むが、これらに制限されない。一つの実施態様では、金属イオン架橋剤は、E.I. du Pont de Numours社から商標名TYZORで市販されているオルト-チタン酸のキレート化エステルから選択される。別の実施態様では、TYZORは、チタンアセチルアセトナートであるTYZOR AAである。また別の実施態様では、架橋剤は1,6-ヘキサンジオールジアクリラートである。

【0024】架橋剤は、使用された場合、(a)、(b)及び存在する場合(c)に記載されたモノマーの100重量部に基づく全共重合可能な混合物の、約10重量部まで、典型的に約0.1から約2重量部を含む。

【0025】一つの実施態様では、前記コポリマーは、 (メタ) アクリル酸エマルションの調製に有用である、 一つ以上の水溶性及び/または油溶性開始剤で任意に得 られても良い。そのような開始剤は、熱にさらされた 際、ブチル (メタ) アクリラートモノマー、ヒドロキシ アルキル (メタ) アクリラートモノマー、及び任意のコ モノマー、及び架橋剤成分の(共) 重合を開始するフリ ーラジカルを生成する。一つの実施態様では、一つ以上 の水溶性開始剤が使用される。適切な水溶性開始剤は、 過硫酸カリウム、過硫酸アンモニウム、過硫酸ナトリウ ム、及びこれらの混合物;前述の過硫酸化物と、メタ重 亜硫酸ナトリウム及び重亜硫酸ナトリウムから選択され るもののような還元剤との反応産物といった、酸化還元 開始剤;並びに4,4'-アゾビス(4-シアノペンタン酸)及 びその可溶性塩(例えばナトリウム、カリウム)から選 択されるものを含むが、これらに制限されない。別の実 施熊様では、水溶性開始剤は過硫酸カリウムである。

【0026】適切な油溶性開始剤は、E.I. du Pont de Numours社から入手可能なVAZO 64 (2,2'-アゾビス(イソブチロニトリル))及びVAZO 52 (2,2'-アゾビス(2,4-ジメチルペンタンニトリル))といったアゾ化合物;並びに過酸化ベンゾイル、過酸化ラウロイルのような過酸化物、並びにこれらの混合物から選択されるものを含むが、これらに制限されない。一つの実施態様では、油溶性の熱開始剤は、2,2'-アゾビス(イソブチロニトリル)である。使用される場合、開始剤は、共重合可能な混合物全体の100重量部に基づき、約0.05から約1重量部、また約0.1から約0.5重量部を含んで良い。

【0027】別の実施態様では、前記コポリマーは、一つ以上の鎖転移剤で任意に得られて良い。 有用な鎖転移剤の例は、四臭化炭素、アルコール、メルカプタン、及びこれらの混合物から選択されるものを含むが、これら

に制限されない。一つの実施態様では、鎖転移剤は、イソオクチルチオグリコラート及び四臭化炭素から選択される。共重合可能な混合物は、共重合可能な混合物全体の100重量部に基づいて、約0.5重量部まで、典型的に約0.01重量部から約0.5重量部、約0.05重量部から約0.2重量部の一つ以上の鎖転移剤を、使用されるのであればさらに含んで良い。

【0028】エマルション法を介する重合は、一つ以上 の乳化剤(乳化形成剤または界面活性剤と称されても良 い) の存在を必要とするであろう。本発明のために有用 な乳化剤は、アニオン性界面活性剤、非イオン性界面活 性剤、及びこれらの混合物から選択されるものを含む。 【0029】乳化剤として有用なアニオン性界面活性剤 は、(約0mから約012)アルキル、(約0mから約 C,っ) アルキルアリール、及び(約Cgから約 C、。) アルケニルから選択される少なくとも一つの疎 水性部分と、スルファート、スルホナート、ホスファー ト、ポリオキシエチレンスルファート、ポリオキシエチ レンスルホナート、ポリオキシエチレンホスファート 等、及びそのような基の塩から選択される少なくとも一 つのアニオン基とを含む分子構造を有するものを含む が、これらに制限されない。一つの実施態様では、前記 塩は、アルカリ金属塩、アンモニウム塩、第四級アミノ 塩等から選択される。乳化剤として有用なアニオン性界 面活性剤の代表的な市販物の例は、POLYSTEP B-3として Stepan Chemical社から入手可能なナトリウムラウリル スルファート; POLYSTEP B-12としてStepanChemical社 から入手可能なナトリウムラウリルエーテルスルファー ト; SIPONATEDS-10としてRhone-Poulenc社から入手可能 なナトリウムドデシルベンゼンスルファート;及びMAZO N SAM-211としてPPG Industriesから入手可能なアルキ レンポリアルコキシアンモニウムスルファートを含む。 【0030】乳化剤として有用な非イオン性界面活性剤 は、有機脂肪族及び/またはアルキル芳香族疎水性部分 と、エチレンオキシドのような親水性アルキレンオキシ ドとの縮合産物を含む分子構造を有するものを含むが、 これらに制限されない。。乳化剤として有用な非イオン 性界面活性剤のHLB(親水性-親油性バランス)は、 約10以上、例えば約10から約20である。界面活性 剤のHLBは、界面活性剤の親水性(水嗜好性または極 性) 基と親油性(油嗜好性または非極性) 基のサイズと 強度のバランスを表す。本発明において有用な非イオン 性界面活性剤の市販物の例は、IGEPAL CAまたはCOシリ ーズとしてRhone-Poulenc社から入手可能なノニルフェ ノキシまたはオクチルフェノキシポリ(エチレンオキ シ) エタノール; TERGITOL 15-SシリーズとしてUnion C arbide社から入手可能なC₁₁-C₁₅第二級アルコー ルエトキシラート:及び界面活性剤のTWEENシリーズと してICIChemicals社から入手可能なポリオキシエチレン ソルビタン脂肪酸エステルを含むが、これらの制限され ない。

【0031】一つの実施態様では、本発明のエマルション重合は、乳化剤として一つ以上のアニオン性界面活性剤の存在下で実施される。有用な範囲の乳化剤浸度は、全てのモノマーの総重量に基づいて、約0.5から約8重量%、例えば約1から約5重量%である。

【0032】一つの実施態様では、(メタ)アクリル酸 コポリマーは、(メタ) アクリル酸エマルションまたは 分散物である。 (メタ) アクリル酸エマルション及び分 散物は、半連続的エマルション重合法によって調製され て良い。この方法では、脱イオン(DI)水、界面活性剤、 (a) に記載されたブチル (メタ) アクリラートモノマ 一、(b)に記載されたヒドロキシアルキル (メタ) アク リラートモノマー、並びに(c)に記載された共重合可能 なモノマー、多官能性架橋剤、鎖転移剤、pH調節剤、 及び他の添加剤といった任意成分を含む、シードモノマ 一混合物をフラスコに入れる。混合物を、窒素プランケ ットのような不活性雰囲気下で攪拌して加熱する。混合 物が、典型的に約50℃から約70℃である誘導温度に 到達したら、第一の開始剤を加えて重合を開始させ、反 応物を発熱させる。シード反応が完成した後、バッチ温 -度を約70℃から約85℃のフィード反応温度に上昇さ せる。フィード反応温度で、DI水、界面活性剤、(a)に 記載されたブチル (メタ) アクリラートモノマー、(b) に記載されたヒドロキシアルキル (メタ) アクリラート モノマー、並びに(c)に記載された共重合可能なモノマ 一、多官能性架橋剤、鎖転移剤、及び他の添加剤といっ た任意成分を含むモノマープレエマルションを、典型的 に2から4時間である一定期間に亘り、温度を維持した まま攪拌させたフラスコに添加する。フィード反応の最 後で、必要であれば第二の開始剤を反応物に加え、エマ ルション/分散物中の残余のモノマーをさらに減少させ る。さらに数時間加熱した後、混合物を室温(約23 ℃) に冷却し、エマルション/分散物を評価のため回収 する。

【0033】一つの実施態様では、この方法を使用して 調製されたエマルション/分散物のpHは、約2から約3である。エマルション/分散物の酸度は、エマルション/分散物の形成に引き続き、塩基性溶液(例えば水酸化ナトリウム、水酸化アンモニウム等の溶液)または緩衝溶液(例えば二炭酸ナトリウム等)のような一つ以上のpH調節剤を使用して、より低い酸性レベルに調節することができる。別の実施態様では、pHは7以下である。また別の実施態様では、pHは2から6の範囲である。

【0034】本発明の一つの実施態様では、(メタ)アクリル酸コポリマーは、一つ以上の中和剤によって、エマルション/分散物中で、及び/または組成物中で中和されて良い。適切な中和剤は、アミノメチルプロパノール、水酸化ナトリウム及び水酸化カリウム、第一級、第

二級、及び第三級アミン、アンモニア、これらの誘導 体、及びこれらの組み合わせといった、有機、無機、及 び有機鉱物塩基から選択されて良い。

【0035】一つの実施態様では、本発明の(メタ)アクリル酸エマルションは、可塑剤、染料、フィラー、抗酸化剤、及びUV安定剤といった一つ以上の従来の添加剤を含んでも良い。そのような添加剤は、それらが組成物の再成形特性に不利に影響しなければ使用できる。

【0036】本発明のまた別の実施態様では、(メタ)アクリル酸コポリマーは、約-100℃から約15℃の範囲のガラス転移温度(Tg)を有する。本発明によれば、(メタ)アクリル酸コポリマーのTgは、マトリックスに対する水性媒体または水アルコール性媒体中の(メタ)アクリル酸コポリマーの適用に引き続き、重量が変化しなくなるまで乾燥することによって得られる。ガラス転移温度は、示差走査熱量測定法(DSC)によって測定される。

【0037】本発明の一つの実施態様では、(メタ)アクリル酸コポリマーは、非イオン性の及び弱いアニオン性の(メタ)アクリル酸コポリマーから得られる。弱いアニオン性は、コポリマー中のアニオン性モノマーから由来する単位の濃度が約5重量%未満であることを意味する。

【0038】本発明の一つの実施態様では、(メタ)アクリル酸コポリマーは、再成形可能な効果を提供するために、組成物の全重量の約0.01から約40重量%、例えば約0.1から約15重量%の範囲の量で存在して良い。

【0039】前記組成物は、少なくとも一つの(メタ) アクリル酸コポリマーの接着特性を実質的に妨げない、 いずれかの化粧品的に許容可能なビヒクルをさらに含ん で良い。ビヒクルの選択は、選択される応用の方法に適 応される。一つの実施態様では、化粧品的に許容可能な ビヒクルは、水、低級アルコールのような水混和性溶 媒、例えばC、からC。の分枝状及び直鎖状脂肪族アル コール、及びこれらの組み合わせから選択されて良い。 一つの実施態様では、少なくとも一つの前記接着性粒子 は、化粧品的に許容可能なビヒクル中に不溶性である。 【0040】ビヒクルは、一つ以上のさらなる溶媒を含 んでも良い。例えば、ヘキサメチルジシロキサン(HM DS); 環状シリコーン(D₄及びD₅); Permethyl 97A及びIsopar Cのようなイソパラフィンを含むCュー C, oアルカン; アセトン; ヒドロフルオロエーテル (HFE) 等のような、他の迅速に蒸発する溶媒が使用

されて良い。 【0041】本発明に係る組成物は、少なくとも一つの (メタ)アクリル酸コポリマーの再成形特性を実質的に 妨げない、化粧品分野において知られている少なくとも

一つの成分をさらに含んでも良い。そのような成分は、 還元剤(チオールのような);シラン(アミノプロピル トリエトキシシランのような);脂肪物質;増粘剤;可塑剤;消泡剤;水和剤;フィラー;サンスクリーン剤(UVフィラーのような);活性ヘアケア剤;香料;防腐剤;カチオン性、アニオン性、非イオン性、及び両性(両イオン性のような)界面活性剤;本発明のポリマー以外の、カチオン性、アニオン性、非イオン性、及び中でしたが、カチオン性、アニオン性、非イオン性、及び中でがある。対して、大ク質;プロビタミン;ビタミン;染料; 着色剤; がんり質;プロビタミン;ビタミン;染料; 着色剤; がんり質がに植物、動物、な物、及び合成オイルから選択されて、自いが、これらに制限されない。組成物はまた、シリコに植物、助物、鉱物、及び合成オイルから選択されて、に脂肪エステル、脂肪アルコール、長鎖炭化水素、保湿剤、潤滑剤、ラノリン化合物、タンパク質誘導体を含んでも良い。

【0042】一つの実施態様では、少なくとも一つの成分は、アニオン性、カチオン性、両性(両イオン性のような)、及び非イオン性のポリマー、並びにこれらの組み合わせのようなポリマーから選択される。ここで使用される用語、「ポリマー」は、ホモポリマー及びコポリマーを指し、コポリマーは、2,3,4,またはそれよ

り多い異なるモノマータイプのような一つより多いモノマーのタイプから由来する。

【0043】カチオン性ポリマーは、カチオン性部分、またはカチオン性部分に変換可能な部分を含む。本発明によって使用可能なカチオン性ポリマーの適切な例は、第一級アミン基、第二級アミ基ン、第三級アミン基、及び第四級アミン基から選択される少なくとも一つの基を含むポリマーから選択されるものであり、ここで少なくとも一つの基は、ポリマー鎖の一部を形成し、またはそれに直接結合しており、当該ポリマーは、約500から約5,000,000、例えば約1000から薬3,000,000の範囲の重量平均分子量を有する。

【0044】これらのポリマーの中では、特に以下のカチオン性ポリマーが挙げられる:

【0045】(1)以下の式の少なくとも一つの単位を含む (メタ) アクリル酸エステル及び (メタ) アクリル酸 アミドから選択されるモノマーから由来するホモポリマー及びコポリマー:

【化1】

[式中、各 R_3 は、水素原子及び CH_3 基から独立に選択され;各Aは、1から6の炭素原子を含む直鎖状及び分枝状アルキル基、及び1から4の炭素原子を含むヒドロキシアルキル基から独立に選択され;各 R_4 、 R_5 及び R_6 は、1から18の炭素原子を含むアルキル基、及びベンジル基から独立に選択され;各 R_1 及び R_2 は、水素原子、及び1から6の炭素原子を含むアルキル基から独立に選択され;並びに各 X^- は、硫酸メチルアニオン、及びハライドアニオン、例えばクロリドまたはプロミドアニオンから独立に選択される]。

【0046】一つの実施態様では、(1)群のコポリマーは、(メタ) アクリルアミド、ジアセトン (メタ) アクリルアミド、ジアセトン (メタ) アクリルアミド、低級アルキルから選択される基によって窒素原子で置換されている (メタ) アクリルアミド、 (メタ) アクリル酸、 (メタ) アクリル酸のエステル、ビニルラクタム、例えばビニルピロリドン及びビニルーカプロラクタム、並びにビニルエステルから選択されるモノマーから由来する少なくとも一つの単位をさらに含む。

【0047】かくして、(1)群のこれらのカチオン性コポリマーの中では、以下のものが挙げられる: - 硫酸ジメチルまたはハロゲン化ジメチルで第四級化された、アクリルアミドとジメチルアミノエチルメタクリラートとのコポリマー、例えばHercules社から入手可能なHerc

R₅ IVI of loc: - アクリルアミドとメタクリロイルオキシエ チルトリメチルアンモニウムクロリドとのコポリマーで あって、例えばEP-A-080,976に開示されたもので、カチ オン性ポリマーに関するその開示は、参考としてここに 取り込まれる。例えば、Ciba-Geigy社によりBina Quat P 100の名称で販売されているもの; - アクリルアミ ドとメタクリロイルオキシエチルトリメチルアンモニウ ムメトスルファートとのコポリマー、例えばHercules社 により入手可能なReten; - 任意に第四級化されたビ ニルピロリドン/ジアルキルーアミノアルキル(メタ) アクリラートコポリマーであって、例えば仏国特許第2, 077, 143号及び第2, 393, 573号に開示されたもので、カチ オン性ポリマーに関するその開示は、参考としてここに 取り込まれる。例えばISP社により"Gafquat"の名称で販 売されているもの、例えば"Gafquat 734"または"Gafqua t 755"、または"Copolymer 845, 958及び937"の名称を 有する製品: - ジメチルアミノエチルメタクリラート **/ビニルカプロラクタム/ビニルピロリドンターポリマ** ー、例えばISP社によりGaffix VC 713の名称で販売され ている製品;及び一 第四級化ビニルピロリドン/ジメ チルアミノープロピルメタクリルアミドコポリマー、例 えばISP社により "Gafquat HS 100" の名称で販売されて いる製品。

【0048】(2)第四級化ポリサッカリド、とりわけ米国特許第3,589,578号及び第4,031,307号に開示されたもので、第四級化ポリサッカリドポリマーに関するその開示は、参考としてここに取り込まれる。例えばカチオン性トリアルキルアンモニウムカチオン基を含むグアゴム。

【0049】そのような製品は特に、Meyhall社によりJaguar C13 S、Jaguar C 15、及びJaguar C 17の商標名で販売されている。

【0050】(3)ビニルビロリドンとビニルイミダゾールとの第四級化コポリマー、例えばLuviquat TFCの名称でBASFによる販売されている製品。

【0051】(4)キトサンまたはその塩。使用できる塩は特に、酢酸、乳酸、グルタミン酸、グルコン酸、またはピロリドンーカルボン酸キトサンである。

【0052】これらの化合物の中で、Aber Technologie s社によりKytan Crude Standardの名称で販売されている90.5重量%の脱アセチル化の度合いを有するキトサン、及びAmerchol社によりKytamer PCの名称で販売されているピロリドンーカルボン酸キトサンが挙げられる。

【0053】(5)カチオン性セルロース誘導体、例えばセルロースと、水溶性第四級アンモニウムモノマーでグラフトされたセルロース誘導体とのコポリマーであって、特に米国特許第4,131,576号に開示されたもので、カチオン性セルロース誘導体に関するその開示は、参考としてここに取り込まれる。例として、ヒドロキシアルキルセルロース、例えば特にメタクリロイルエチルトリメチルアンモニウム、メタクリルアミドプロピルトリメチルアンモニウム、またはジアリルジメチルアンモニウム塩でグラフトされた、ヒドロキシメチル、ヒドロキシエチル、及びヒドロキシプロピルセルロースが含まれる。

【0054】この定義に対応する市販品は、とりわけNational Starch社により"Celquat L200"及び"Celquat H 100"の名称で販売されている製品である。

【0055】本発明によって使用できるアニオン性ポリマーは、カルボン酸、スルホン酸、及び/またはリン酸から由来する基を含み、約500から約5,000,000の範囲の重量平均分子量を有するポリマーである。

【0056】(1)カルボキシル基は、以下の式に対応するもののような、不飽和モノ及びジカルボン酸モノマーによって与えられて良い:

【化2】

$$R_7$$
 R_8
 R_9
 R_1
 R_1
 R_2
 R_3
 R_4
 R_5
 R_6
 R_6
 R_7
 R_8

[式中、nは0から10の範囲の整数であり; A_1 はメチレン基を表し、nが1より大きい場合、 A_1 は独立に A_1 0によって表され、ここで A_1 1は原子価結

合、並びに酸素及び硫黄のようなヘテロ原子から選択され; R_7 は、水素原子、フェニル基、及びベンジル基から選択され; R_8 は、水素原子、低級アルキル基、及びカルボキシル基から選択され;並びに R_9 は、水素原子、低級アルキル基、 $-CH_2-COOH$ 基、フェニル基、及びベンジル基から選択される]。

【0057】ここに定義されるように、低級アルキル基は、メチル及びエチルのような1から4の炭素原子を有する基を表す。

【0058】本発明に係るカルボキシル基を含むアニオン性ポリマーは、以下のものから選択されて良い:

【0059】A)(メタ)アクリル酸または(メタ)アクリル酸塩のホモポリマー及びコポリマー、特にAllied Colloid社によりVersicol EまたはKの名称で、及びBASF社によりUltraholdの名称で販売されている製品、Hercules社によりReten 421、423、または425の名称で、ナトリウム塩の形態で販売されているアクリル酸とアクリルアミドとのコポリマー、及びポリヒドロキシカルボン酸のナトリウム塩。

【0060】B)任意にポリエチレングリコールのような ポリアルキレングルコールにグラフトされ、任意に架橋 された、エチレン、スチレン、ビニルエステル、及び (メタ) アクリル酸エステルのようなモノエチレン性モ ノマーと、(メタ)アクリル酸とのコポリマー。そのよ うなポリマーは、特に仏国特許第1,222,944号及び独国 出願第2,330,956号に開示されており、そのようなコポ リマーに関するその開示は、参考としてここに取り込ま れる。このタイプのコポリマーは、その鎖中に、任意に N-アルキル化及び/またはヒドロキシアルキル化された アクリルアミド単位を含み、例えば特にルクセンブルグ 特許出願第75370号及び第75371号に開示され、そのよう なコポリマーに関するその開示は、参考としてここに取 り込まれ、またはAmerican Cyanamid社によりQuadramer の名称で販売されている。アクリル酸とC、一C。アル キルメタクリラートとのコポリマー、及びビニルピロリ ドンとアクリル酸と例えばラウリルメタクリラートとい ったC、-C。。アルキルメタクリラートとのターポリ マー、例えばISP社から入手可能なAcrylidone LM、及び メタクリル酸/エチルアクリラート/tert-ブチルアク リラートターポリマー、例えばBASF社によりLuvimer 10 0 Pの名称で販売されている製品が挙げられる。

【0061】C)クロトン酸から由来するコポリマー、例えばその鎖中に、酢酸またはプロピオン酸ビニル単位、及び任意に(メタ)アリルエステルのような他のモノマーを含むもの;少なくとも5の炭素原子を含むもののような、長い炭化水素鎖を含む直鎖状及び分枝状の飽和カルボン酸のビニルエーテル及びビニルエステルで、これらのポリマーは、任意にグラフト化及び架橋化されることができる;または別法として、αまたはβー環状カルボン酸のビニル及び(メタ)アリルエステル。そのよう

なポリマーは、とりわけ仏国特許第1,222,944号、第1,5 80,545号、第2,265,782号、第2,265,781号、第1,564,11 0号、及び第2,439,798号に開示され、クロトン酸のコポリマーに関するその開示は、参考としてここに取り込まれる。このクラスに入る市販品は、National Starch社により販売されているResin 28-29-30、26-13-14、及び28-13-10である。

【0062】D)以下のものから選択されるC₄-C₈モノ不飽和カルボン酸または無水物から由来するコポリマー・

- (i)マレイン酸、フマル酸、及びイタコン酸、及びそれらの無水物から選択される少なくとも一つのモノマー、及び(ii)ビニルエステル、ビニルエーテル、ビニルハライド、フェニルビニル誘導体、アクリル酸、及びアクリル酸エステルから選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位を含むコポリマーであって、これらのコポリマーの無水官能基は、任意にモノエステル化またはモノアミド化される。そのようなポリマーは、特に米国特許第2,047,398号、第2,723,248号、及び第2,102,112号、及びGB 839,805に開示され、そのようなポリマーに関するその開示は、参考としてここに取り込まれ、特にISP社によりGantrez ANまたはESの名称で販売されているものである。
- (i)マレイン酸、シトラコン酸、及びイタコン酸無水物から選択される少なくとも一つのモノマー、及び(i i) (メチル) アリルエステルから選択される少なくとも一つのモノマーから由来する単位を含むコポリマーであって、その鎖中に、(メタ)アクリルアミド、αーオレフィン、(メタ)アクリル酸エステル、(メタ)アクリル酸、及びビニルピロリドン基から選択される基から由来する少なくとも一つの単位を任意に含むもの。これらのコポリマーの無水官能基は、任意にモノエステル化またはモノアミド化される。

【0063】これらのポリマーは、例えば仏国特許第2,350,384号及び第2,357,241号に開示されており、そのようなコポリマーに関するその開示は、参考としてここに取り込まれる。

【0064】E)カルボキシラート基を含むポリアクリル アミド。

【0065】(2)スルホン酸基を含むアニオン性ポリマーは、ビニルスルホン酸、スチレンスルホン酸、ナフタレンスルホン酸、及びアクリルアミドアルキルスルホン酸、並びにそれらの誘導体から由来するものといった単位を含むポリマーから選択されて良い。これらのポリマーは以下のものから選択されて良い:

- 約1000から約100,000の範囲である重量平均分子量を有するポリビニルスルホン酸の塩、並びに(メタ)アクリル酸、それらのエステル、アクリルアミド、それらの誘導体、ビニルエーテル、及びビニルピロリドンのような、少なくとも一つの不飽和コモノマーから由来する

コポリマー:

- ポリスチレンスルホン酸の塩、約100,000から約50 0,000の範囲の重量平均分子量を有するナトリウム塩で、National Starch社によりFlexan 500及びFlexan130 の名称でそれぞれ販売されているもの。これらの化合物は、特許FR 2,198,719に開示されており、ポリスチレンスルホン酸の塩に関するその開示は、参考としてここに取り込まれる;
- ポリアクリルアミドスルホン酸の塩で、米国特許第 4,128,631号に挙げられているものを含み、ポリアクリ ルアミドスルホン酸の塩に関するその開示は、参考とし てここに取り込まれ、とりわけHenkelによりCosmedia P olymer HSP 1180の名称で販売されているポリアクリル アミドエチルプロパンスルホン酸である。

【0066】一つの実施態様では、アニオン性ポリマー は、アクリル酸コポリマー、例えばBASF社によりUltrah old Strongの名称で販売されているアクリル酸/エチル アクリラート/N-tert-ブチルアクリルアミドターポリ マー: クロトン酸から由来するコポリマー、例えばビニ ルアセタート/tert-プチルーベンゾアート/クロトン 酸ターポリマー、及びNational Starch社によりResin 2 8-29-30の名称で販売されているクロトン酸/ビニルア セタート/ビニルネオドデカノアートターポリマー;マ レイン酸、フマル酸、及びイタコン酸、及びそれらの無 水物から選択される少なくとも一つのモノマー、及びビ ニルエステル、ビニルエーテル、ビニルハライド、フェ ニルビニル誘導体、アクリル酸、及びアクリル酸のエス テルから選択される少なくとも一つのモノマーから由来 するポリマー、例えばISP社によりGantrez ES 425の名 称で販売されているモノエステル化メチルビニルエーテ ル/マレイン酸無水物コポリマー; Rohm Pharma社によ りEudragit Lの名称で販売されているメタクリル酸とメ チルメタクリラートとのコポリマー; BASF社によりLuvi mer MAEXまたはMAEの名称で販売されているメタクリル 酸とエチルアクリラートとのコポリマー: BASF社により Luviset CA 66の名称で販売されているビニルアセター ト/クロトン酸コポリマー;及びBASF社によりAristofl ex Aの名称で販売されているポリエチレングリコールに よってグラフト化されたビニルアセタート/クロトン酸 コポリマーから選択される。

【0067】別の実施態様では、アニオン性ポリマーは、ISP社によりGantrez ES 425の名称で販売されているモノエステル化メチルビニルエーテル/マレイン酸無水物コポリマー;BASF社によりUltrahold Strongの名称で販売されているアクリル酸/エチルアクリラート/Ntert-ブチルアクリルアミドターポリマー;Rohm Pharma社によりEudragit Lの名称で販売されているメタクリル酸とメチルメタクリラートとのコポリマー;ビニルアセタート/ビニルtert-ブチルベンゾアート/クロトンサンターポリマー、及びNational Starch社によりResin 2

8-29-30の名称で販売されているクロトン酸/ビニルアセタート/ビニルネオドデカノアートターポリマー;BA SF社によりLuvimer MAEXまたはMAEの名称で販売されているメタクリル酸とエチルアクリラートとのコポリマー;並びにISP社によりAcrylidone LMの名称で販売されているビニルピロリドン/アクリル酸/ラウリルメタクリラートターポリマーから選択される。

【0068】本発明により使用可能な両性ポリマーは、 ポリマー鎖中にランダムに配置されたX及びY単位を含 むポリマーから選択されて良く、ここでX単位は、少な くとも一つの塩基性官能基、特に塩基性窒素原子を含む 少なくとも一つのモノマーから由来する単位から選択さ れ、Y単位は、カルボキシル基及びスルホ基から選択さ れる少なくとも一つの基を含む少なくとも一つの酸性モ ノマーから由来する単位から選択され、またはX及びY 単位のそれぞれは、両イオン性カルボキシベタイン及び スルホベタインモノマーから由来する基から独立に選択 される。別の実施態様では、本発明により使用可能な両 性ポリマーは、X及びY単位を含むポリマーから選択さ れて良く、X及びY単位のそれぞれは、第一級アミン 基、第二級アミン基、第三級アミン基、及び第四級アミ ン基から選択される少なくとも一つの基を含む少なくと も一つのカチオン性ポリマーから独立に選択され、ここ でアミン基の少なくとも一つは、炭化水素基によって結 合したカルボキシル及びスルホ基から選択される基を含 み、またはX及びY単位は、異なっても同一でも良く、 ジカルボキシエチレン単位を含む少なくとも一つのポリ マーの鎖の一部を形成し、ここでカルボキシル基の少な くとも一つは、第一級及び第二基アミン基から選択され る少なくとも一つの基を含むポリアミンと反応してい

【0069】一つの実施態様では、前述の定義に対応する両性ポリマーは、以下のポリマーから選択される:

【0070】(1)カルボキシル基を有するビニル化合物から由来するモノマー、例えば(メタ)アクリル酸、マレイン酸、及びαークロルアクリル酸と、少なくとも一つの塩基性原子を含む置換されたビニル化合物から由来する塩基性モノマー、例えばジアルキルアミノアルキル(メタ)アクリラート及びジアルキルアミノアルキル(メタ)アクリルアミドとの共重合から生成するポリマー。そのような化合物は、米国特許第3,836,537号に開示されており、両性ポリマーに関するその開示は、参考としてここに取り込まれる。

【0071】(2)以下のものから由来する単位を含むポリマー:

- a)アルキル基で窒素原子上で置換された (メタ) アクリルアミドから選択される少なくとも一つのモノマー、
- b)少なくとも一つの反応性カルボン酸基を含む少なくと も一つの酸性コモノマー、及び
- c) 少なくとも一つの塩基性コモノマー、例えば (メタ)

【0072】(a)に記載された少なくとも一つのN-置換化 (メタ) アクリルアミドモノマーは、アルキル基が2から12の炭素原子を含むN-置換化 (メタ) アクリルアミドから特に選択され、例えばN-エチルアクリルアミド、N-tert-プチルアクリルアミド、N-tert-オクチルアクリルアミド、N-オクチルアクリルアミド、N-デシルアクリルアミド、N-ドデシルアクリルアミド、及び対応するメタクリルアミドから選択される。

【0073】(b)に記載された少なくとも一つの酸性コモノマーは、(メタ)アクリル酸、クロトン酸、イタコン酸、マレイン酸の C_1-C_4 アルキルモノエステル、フマル酸の C_1-C_4 アルキルモノエステル、マレイン酸無水物の C_1-C_4 アルキルモノエステル、及びフマル酸無水物の C_1-C_4 アルキルモノエステル、及びフマル酸無水物の C_1-C_4 アルキルモノエステルから特に選択される。

【0074】(c)に記載された少なくとも一つの塩基性 コモノマーは、アミノエチル、プチルアミノエチル、N, N'-ジメチルアミノエチル、及びN-tert-プチルアミノエ チルメタクリラートから特に選択される。

【0075】一つの実施態様では、両性ポリマーは、CT FA名 (第4版、1991) がオクチルアクリルアミド/アクリラート/プチルアミノエチルメタクリラートコポリマーであるコポリマー、例えばNational Starch社によりAmphomerまたはLovocryl 47の名称で販売されている製品から選択される。

【0076】(3)以下の一般式のポリアミノアミドから 部分的または全体的に由来する、架橋化されアルキル化 されたポリアミノアミド:

【化3】

[式中、R【COはR・飽和GDガスポン酸、エチリン性二重結合を含む脂肪族モノまたはジカルボン酸、これらの酸の低級アルカノール(1から6の炭素原子を有する)のエステル、またはビス第一級またはビス第二級アミンとの前記酸のいずれか一つの付加から由来する基、のいずれかから由来する二価基を表し;及びZは、ビス第一級、モノまたはビス第二級ポリアルキレンポリアミンの基を表し、例えば以下のものを表す:

【0077】a)約60モル%から100モル%の割合で、以下の基:

【化4】

$$-NH-\{(CH_2)_X-NH\}_{D}$$

 ${\rm (式 p. x = 2 且 \odot p = 2 \, s. t. d. 3 \, v. b. o. b. s. v. x = 3 且 \odot p = 2 \, v. b. v. c. o. b. v. b$

ン、トリエチレンテトラアミン、またはジプロピレント リアミンから由来する}

【0078】b) 0モル%から約40モル%の割合で、x =2且つp=1であり、エチレンジアミンから由来する 基から由来する前式(IV)、または以下の式のピペラ ジン:

【化5】



【0079】c) 0モル%から約20モル%の割合で、ヘキサメチレンジアミンから由来する $-NH-(CH_2)$ 6-NH-基。これらのポリアミノアミンは、エピハロヒドリン、ジエポキシド、ジアンヒドリド、及びビス非置換化誘導体から選択される二官能性架橋剤の添加によって、ポリアミノアミドのアミン基当たり約0.025モルから約0.35モルの架橋剤を使用して架橋されており、アクリル酸、クロロ酢酸、またはアルカンスルトン、またはこれらの塩の作用によってアルキル化されている]。

【0080】一つの実施態様では、飽和カルボン酸は、6から10の炭素原子を有する酸、例えばアジピン酸、2,2,4-トリメチルアジピン酸、2,4,4-トリメチルアジピン酸、テレフタル酸、並びに例えばアクリル酸、メタクリル酸、及びイタコン酸のようなエチレン性二重結合を含む酸から選択される。

【0081】一つの実施態様では、アルキル化で使用されるアルカンスルトンは、プロパンスルトン及びプタンスルトンから選択され、アルキル化剤の塩は、ナトリウ

ム及びカリウム塩から選択される。

【0082】(4)以下の式の両イオン性単位を含むポリマー・

【化6】

$$R_{11} = \begin{bmatrix} R_{12} & R_{14} & O \\ \vdots & R_{13} & R_{15} \end{bmatrix}$$
 (V)

[式中、 R_{11} は、重合可能な不飽和基、例えば(メタ)アクリラート及び(メタ)アクリルアミド基から選択され;y及びzは、1から3の範囲の整数から独立に選択され; R_{12} 及び R_{13} は、水素原子、メチル基、エチル基、及びプロピル基から独立に選択され; R_{14} 及び R_{15} は、水素原子及びアルキル基から独立に選択され、 R_{14} 及び R_{15} における炭素原子の合計は10以下である]。

【0083】そのような単位を含むポリマーは、非両イオン性モノマー、例えばジメチルアミノエチル(メタ)アクリラート、ジエチルアミノエチル(メタ)アクリラート、アルキル(メタ)アクリラート、(メタ)アクリルアミド、及びピニルアセタートから由来する単位をさらに含んでも良い。

【0084】例として、メチルメタクリラート/メチル ジメチルカルボキシメチルアンモニオエチルメタクリラ ートコポリマー、例えばSandoz社によりDiaformer Z301 の名称で販売されている製品が挙げられる。

【0085】(5)以下の式に対応するモノマー単位を含むキトサンから由来するポリマー:

【化7】

[D単位は0から約30%の範囲の割合で存在し、E単位は約5%から約50%の範囲の割合で存在し、F単位は約30%から約90%の範囲の割合で存在し、このF単位中の R_{16} は以下の式の基を表すと解される:

[化8]

【式中、q=0であれば、R₁₇、R₁₈、及びR₁₉は同一でも異なっても良く、水素原子、メチル基、ヒドロキシル基、アセトキシ基、アミノ残基、モノアルキルアミン残基、及びジアルキルアミン残基から選択され、一つ以上の窒素原子によって任意に中断され、及び∕ま

たは一つ以上のアミン、ヒドロキシル、カルボキシ、アルキルチオ、またはスルホ基、及びアルキル基がアミノ残基を有するアルキルチオ残基によって任意に置換されでも良く、この場合、 R_{17} 、 R_{18} 、及び R_{19} の少なくとも一つは水素原子であり;またはq=1であれば、 R_{17} 、 R_{18} 、及び R_{19} はそれぞれ水素原子を表す}]並びに塩基若しくは酸とこれらの化合物によって形成される塩。

【0086】(6)キトサンのN-カルボキシアルキル化から由来するポリマー、例えばJan Dekker社により"Evals an"の名称で販売されているN-(カルボキシメチル)キトサンまたはN-(カルボキシブチル)キトサン。

【0087】(7)一般式(VI)に対応するポリマー、 例えば仏国特許第1,400,366号に記載されたもので、両

[式中、R₂₀は、水素原子、CH₃O、CH₃CH₂O、及びフェニル基から選択され;R₂₁は、水素原子、及びメチルまたはエチルのような低級アルキル基から選択され;R₂₂は、水素原子、及びメチルまたはエチルのような低級アルキル基から選択され;R₂₃は、メチルまたはエチルのような低級アルキル基、及び式ーR₂₄-N(R₂₂)₂{式中R₂₄は、-CH₂-CH

【0088】(8)以下のものから選択される-D-X-D-X-タイプの両性ポリマー:

【0089】a)以下の式の少なくとも一つの単位を含む 化合物と、クロル酢酸またはクロル酢酸ナトリウムとの 反応によって得られるポリマー:

【化10】



を表し、XはEまたはE'の記号を表し、E及びE'は、同一または異なり、主鎖において7までの炭素原子を含む直鎖状及び分枝状のアルキレン基から選択される二価の基を表し、前記主鎖はヒドロキシル基によって置換されてもされなくても良く、酸素、窒素、または硫黄原子、あるいは1から3の芳香族及び/または複素環をさらに含んでも良く;酸素、窒素、及び硫黄原子は、エーテル、チオエーテル、スルホキシド、スルホン、スルホニウム、アルキルアミン、またはアルケニルアミン基、ベンジルアミン、アミンオキシド、第四級アンモニウム、アミド、イミド、アルコール、エステル、及び/またはウレタン基の形態で存在する]。

【0090】的以下の式のポリマー:

-D-X-D-X-

(VII')

[式中、Dは以下の基:

【化11】



を表し、XはEまたはE'の記号を表し、ここでXは少なくとも一度はE'を表し、Eは前記記載の意味を有し、E'は、主鎖において7までの炭素原子を有する直鎖状及び分枝状のアルキレン基から選択される二価の基を表し、前記主鎖は一つ以上のヒドロキシル基によって置換されてもされなくても良く、一つ以上の窒素原子を含み、窒素原子は、酸素原子によって任意に中断されたアルキル鎖によって置換され、一つ以上のカルボキシル官能基または一つ以上のヒドロキシル官能基を必須に含み、ここで式VII'のポリマーは、クロル酢酸またはクロル酢酸ナトリウムとの反応によってベタイン化される1。

【0091】(9)N,N-ジメチルアミノプロピルアミンのようなN,N-ジアルキルアミノアルキルアミンでのセミアミド化、またはN,N-ジアルカノールアミンでのセミエステル化によって部分的に変性された、(C_1-C_5)アルキルビニルエーテル/マレイン酸無水物コポリマー。これらのコポリマーは、ビニルカプロラクタムのような他のビニルコモノマーを含むことができる。

【0092】一つの実施態様では、本発明に係る両性ポリマーは、オクチルアクリルアミド/アクリラート/ブチルアミノエチルメタクリラートコポリマーのCTFA名

(第4版、1991)を有するコポリマー、例えばNational Starch社によりAmphomer、Amphomer LV 71、またはLov ocryl 47の名称で販売されている製品のような(3)群から、及び例えばSandoz社によりDiaformer Z301の名称で販売されている、メチルメタクリラート/ジメチルカルボキシメチルアンモニオメチルエチルメタクリラートのコポリマーのような(4)群から選択される。

【0093】本発明により使用可能な非イオン性ポリマーは、例えば以下のものから選択される:

- ー ビニルピロリドンホモポリマー;
- ビニルピロリドンとビニルアセタートとのコポリマー:
- ポリアルキルオキサゾリン、例えばPEOX 50,000、PEOX 200,000、及びPEOX500,000の名称でDow Chemical社により販売されているポリエチルオキサゾリン;

- ビニルアセタートホモポリマー、例えばHoechst社によりAppretan EMの名称で販売されている製品、またはRhone-Poulenc社によりRhodopas A 012の名称で販売されている製品;

- ビニルアセタートとアクリル酸エステルとのコポリマー、例えばRhone-Poulenc社によりRhodopas AD 310の名称で販売されている製品;

ビニルアセタートとエチレンとのコポリマー、例えばHoechst社によりAppretan TVの名称で販売されている製品:

- ビニルアセタートとマレイン酸エステル、例えばジブチルマレアートとのコポリマー、例えばHoechst社によりAppretan MB Extraの名称で販売されている製品;

ポリエチレンとマレイン酸無水物とのコポリマー:

アルキルアクリラートホモポリマー及びアルキルメタクリラートホモポリマ

一、例えばMatsumoto社によりMicropearl RQ 750の名称で販売されている製品、またはBASF社によりLuhydran A 848の名称で販売されている製品;

- 例えばアルキル (メタ) アクリラートのコポリマーといった、アクリル酸エステルコポリマー、例えばPrim al AC-261 K及びEudragit NE 30 Dの名称でRohm&; Haas 社により販売されている製品、Acronal 601、Luhydran LR 8833、または8845の名称でBASF社により販売されている製品、及びAppretan N 9213またはN 9212の名称でHoechst社により販売されている製品;

- アクリロニトリルと、例えばブタジエン及びアルキル (メタ) アクリラートから選択される非イオン性モノマーとのコポリマー; Nippon Zeon社によりNipolLX 531 Bの名称で販売されている製品、またはRohm &; Haas社によりCJ 0601 Bの名称で販売されている製品が挙げられる;

ポリウレタン、例えばRohm &; Haas社によりAcrysol
 RM 1020またはAcrysolRM 2020の名称で販売されている
 製品、及びDSM Resins社により販売されているUraflex
 XP 401 UZ及びUraflex XP 402 UZという製品;

- アルキルアクリラートとウレタンとのコポリマー、 例えばNational Starch社により販売されている8538-33 という製品;

- ポリアミド、例えばRhone-Poulenc社により販売されているEstapor LO 11という製品;

- 化学的に変性されたまたは変性されていない非イオン性グアゴム。

【0094】非変性非イオン性グアゴムは、例えばUnip ectine社によりVidogum GH 175の名称で、及びMeyhall 社によりJaguar Cの名称で販売されている製品である。

【0095】本発明により使用可能な変性非イオン性グアゴムは、例えば C_1-C_6 ヒドロキシアルキル基で変性されている。例として、ヒドロキシメチル、ヒドロキシエチル、ヒドロキシプロピル、及びヒドロキシブチル基が挙げられる。

【0096】これらのグアゴムは、当該技術分野で周知であり、例えばグアゴムと、例えばプロピレンオキシドのような対応するアルケンオキシドとを反応させることによって、ヒドロキシプロピル基で変性されたグアゴムを得るように調製されても良い。

【0097】任意にヒドロキシアルキル基で変性された そのような非イオン性グアゴムは、例えばMeyhall社に よりJaguar HP8、Jaguar HP60、Jaguar HP120、Jaguar DC 293、及びJaguar HP 105の商標名で、並びにAqualon 社によりGalactosol 4H4FD2の名称で販売されている。

【0098】非イオン性ポリマーにおけるアルキル基は、他に記載されている場合を除き、1から6の炭素原子を含む。

【0099】本発明によれば、ポリシロキサン部分と非シリコーン有機鎖を含む部分とを含み、二つの部分の一方がポリマーの主鎖を構成し、他方が主鎖にグラフトされている、グラフトシリコーンタイプのポリマーを使用することも可能である。

【0100】これらのポリマーは、例えばEP-A-0,412,704、EP-A-0,412,707、EP-A-0,640,105、W0 95/00578、EP-A-0,582,152、及びW0 93/23009、及び米国特許第4,693,935号、第4,728,571号、及び第4,972,037号に開示されており、グラフトシリコーンタイプのポリマーに関する開示は、参考としてここに取り込まれる。これらのポリマーは、例えばアニオン性または非イオン性である。

【0101】そのようなポリマーは、例えば以下のものを含むモノマーの混合物からラジカル重合によって得ることができるコポリマーである:

a)約50から約90重量%のtert-プチルアクリラート:

b) 0 から約40 重量%のアクリル酸;

c)約5から約40重量%の下式のシリコーンマクロマ

【化12】

[式中、vは5から700の範囲の数である]ここで重量パーセンテージは、モノマーの全重量に関して計算され

る。

【0102】グラフトシリコーンポリマーの他の例は、

特にチオプロピレンタイプの連結基を介して、ポリ (メタ) アクリル酸タイプとポリ (アルキル (メタ) アクリラート) タイプの混合ポリマー単位をグラフトしたポリジメチルシロキサン (PDMS)、並びにチオプロピレンタイプの連結基を介して、ポリ (イソブチル (メタ) アクリラート) タイプのポリマー単位をグラフトしたポリジメチルシロキサン (PDMS) である。

【0103】ポリマーとして、官能化されたまたは官能化されていない、シリコーンを含有するまたはシリコーンを含有しない、ポリウレタンを使用することも可能である

【0104】有用なポリウレタンの例は、特許EP0,751,162、EP0,637,600、FR2,743,297、EP0,648,485、EP0,656,021、W094/03510、及びEP0,619,111に開示されたものを含み、ポリウレタンに関するその開示は、参考としてここに取り込まれる。

【0105】さらなる実施態様では、前記ポリマーは、 可溶化形態で使用されても良く、または固体若しくは液 体粒子の分散物(ラテックスまたはシュードラテック ス)の形態で使用されて良い。

【0106】本発明に係る組成物は、例えばポンプによって気化可能であっても良く、または加圧エアゾール組成物であっても良い。それは、分配ヘッドによって制御された分配バルブによって気化可能であっても良く、分配バルブは次にエアゾール組成物を気化するノズルを備える。本発明に係る気化可能な組成物は、適切な溶媒を含む。有利には適切な溶媒は、水及び低級アルコールから選択される少なくとも一つの溶媒を含む。本発明によれば、用語、低級アルコールは、エタノールのようなC1からC4の脂肪族アルコールを意味する。

【0107】本発明に係る気化可能な組成物がエアゾール組成物である場合、それは適量の噴射剤をさらに含む。噴射剤は、圧縮または液化ガスを含み、それらは通常エアゾール組成物の調製のために使用される。適切なガスは、圧縮空気、二酸化炭素、窒素、並びにジメチルエーテル、フッ素化または非フッ素化炭化水素、及びこれらの混合物のような、組成物に溶解できるガスを含む。

【0108】本発明は、適切な媒体及び噴射剤中に、前述のような少なくとも一つの再成形可能なヘアスタイリング物質を含む液相(またはジュース)を含む、エアゾール組成物を含む容器と、容器から前記エアゾール組成物を分配するための、分配バルブのようなディスペンサーとを備えるエアゾール装置をさらに提供する。

【0109】本発明は、前述のような本発明に係る再成 形可能なヘアスタイリング組成物を、ヘアスタイルの成 形の前、途中、または後に適用する、ケラチン繊維、特 に毛髪を処理する方法をさらに提供する。

【0110】本発明は、美容上の再成形可能なヘアスタイリング製剤における、または前記製剤の調製のため

の、前述の組成物の使用をさらに提供する。

【0111】本発明に係る(メタ)アクリル酸コポリマーが再成形可能な効果を提供するかどうかの測定は、in vivo試験によって測定できる。

【0112】組成物が例えばローションの形態で存在す る場合、in vivo試験は以下のように進行する。モデル の毛髪を洗浄し、次いで右側と左側の二つの対称的な部 分に分ける。組成物をモデルの頭部の一方の側に適用 し、参照組成物を頭部の他方の側に適用する。参照組成 物は、例えば水、存在する市販品、または研究途中の別 の組成物から選択されて良い。美容師が乾燥し、頭部の 両側をスタイリングする。スタイリング効果、美容特 性、及び再成形可能な効果について、頭部の二つの側を 別々に評価する。例えば一度乾燥させてから、毛髮を各 種の方向にブラッシングし、元々のスタイリングを壊 す。次いで毛髪をプラッシングして元々のスタイリング を回復させる。スタイリングを壊す工程、スタイリング を回復させる工程、及びスタイリングの回復の成功を評 価する工程を少なくとももう一度繰り返し、組成物が再 成形可能なヘアスタイリング組成物であるか測定する。 再成形可能なヘアスタイリング組成物は、(1)プラッシ ングの後に元々のヘアスタイリングを回復させ、(2)プ ラッシングの後に新たなヘアスタイリングを作製し、そ れがプラッシングの後に回復できる。もし評価された組 成物が別の形態で存在するのであれば、in vivo試験は 当業者によって適当に改変できる。

【0113】当業者は、全ての製剤が、in vivo試験の間で全ての毛髪タイプに対して再成形可能な効果を提供できるわけではないことかもしれないと考え、長さ(短髮対長髮)、直径(細い髮対太い髮)、構造(カール対ストレート)、条件(脂性、乾燥、または普通);及び毛髮が着色されているか、脱色されているか、パーマがかけられているか、またはストレート処理されているか、といった各種の毛髮のパラメーターに鑑みて、再成形可能なヘアスタイリング組成物を製剤化し評価する方法を知るであろうと解される。かくして、in vivo試験は、10-20の各種の被験者で試験することを必要とするかもしれない。

【0114】操作実施例または他に示す場合以外では、本明細書及び特許請求の範囲で使用される成分、反応条等の量を表す全ての数値は、全ての場合で用語、「約」によって修飾されていると解される。従って、これに反対する記載がなければ、以下の明細書及び添付された特許請求の範囲に示される数値パラメーターは、本発明によって得られることが求められる所望の特性に依存して変化するであろう近似値である。正に少なくとも、且つ特許請求の範囲に対して同等な教示の応用を制限する試みとしてではなく、各数値パラメーターは、有意なディジットの数及び通常の行われるアプローチに照らして考慮されるべきである。

【0115】いずれの数値も、それぞれの試験測定値で 見出される標準偏差から必須に生じる特定の誤差を本質 的に含む。

[0116]

【実施例】本発明に係るヘア組成物を、各種の (メタ) アクリル酸エマルションで生産した。

【0117】1) アクリル酸エマルションの調製

【0118】 実施例1

300グラムの2-エチルヘキシルアクリラート(2-EH A)、175グラムのn-プチルアクリラート(BA)、及び2 5 グラムの2-ヒドロキシエチルメタクリラート(HEMA)の 混合物を調製し、60/35/5部の2-EHA/BA/HEMAを 含む500グラムのモノマー溶液を生産した。全モノマ 一溶液の50グラムを、380グラムの脱イオン水及び 0. 5グラムのRHODACAL DS-10(Rhone-Poulencから市販 で入手可能なナトリウムドデシルベンゼンスルホナート 界面活性剤)と共に2リットルのスプリット樹脂フラス コに加えた。フラスコにヘッドを配置し、熱電対、窒素 注入口、及び機械的攪拌子を配置した。内容物を350 rpmで攪拌しながら約60℃に赤外線ランプで加熱し た。20グラムの脱イオン水中の1グラムの過硫酸カリ ウム開始剤の溶液を加え、フラスコを密封し、4回フラ スコに真空を引き、各回窒素で真空を破壊した。フラス コを20分6.0℃で維持し、次いで10分かけて80℃ に加熱し、シードポリマーを生産した。残りの450グ ラムのモノマー溶液のプレエマルションを、それに対し て211グラムの脱イオン水中の4.5グラムのナトリ ウムドデシルベンゼンスルホナートの溶液を加え、窒素 下で攪拌することによって調製した。このプレエマルシ ョンを、1分当たり6グラムの速度でシードポリマーを 含む2リットルスプリット樹脂フラスコに滴下して添加 した。添加はほぼ2時間かかった。添加の後、攪拌速度 を200rpmに減速し、反応物を2時間80℃で維持 し、次いで生成したラテックスを二枚重ねにしたチーズ クロスで広口瓶に濾過した。熱電対と攪拌パドルの周辺 に低レベルの凝塊物が目立った。

【0119】実施例2

300グラムの2-EHA、100グラムのイソプチルアクリラート(IBA)、75グラムのBA、及び25グラムのHEM Aの混合物を調製し、60/20/15/5部の2-EHA/I BA/BA/HEMAを含む500グラムのモノマー溶液を生産した。全モノマー溶液の50グラムを、380グラムの脱イオン水及び0.5グラムのRHODACAL DS-10(Rhone-Poulencから市販で入手可能なナトリウムドデシルベンゼンスルホナート界面活性剤)と共に2リットルのスプリット樹脂フラスコに加えた。フラスコにヘッドを配置し、熱電対、窒素注入口、及び機械的攪拌子を配置した。内容物を350rpmで攪拌しながら約60℃に赤外線ランプで加熱した。20グラムの脱イオン水中の1グラムの過硫酸カリウム開始剤の溶液を加え、フラスコを密封

し、4回フラスコに真空を引き、各回窒素で真空を破壊した。フラスコを20分60℃で維持し、次いで10分かけて80℃に加熱し、シードポリマーを生産した。残りの450グラムのモノマー溶液のプレエマルションを、それに対して211グラムの脱イオン水中の4.5グラムのナトリウムドデシルベンゼンスルホナートの溶液を加え、窒素下で攪拌することによって調製した。このプレエマルションを、1分当たり6グラムの速度でシードポリマーを含む2リットルスプリット樹脂フラスコに滴下して添加した。添加はほぼ2時間かかった。添加の後、攪拌速度を200rpmに減速し、反応物を2時間80℃で維持し、次いで生成したラテックスを二枚重ねにしたチーズクロスで広口瓶に濾過した。

【0120】実施例3

300グラムのIBA、150グラムのBA、及び50グラ ムの2-ヒドロキシエチルアクリラート(HEA)の混合物を 調製し、60/3/10部のIBA/BA/HEAを含む500グ ラムのモノマー溶液を生産した。全モノマー溶液の50 グラムを、380グラムの脱イオン水及び0.5グラム のRHODACAL DS-10(Rhone-Poulencから市販で入手可能な ナトリウムドデシルベンゼンスルホナート界面活性剤) と共に2リットルのスプリット樹脂フラスコに加えた。 フラスコにヘッドを配置し、熱電対、窒素注入口、及び 機械的攪拌子を配置した。内容物を350rpmで攪拌 しながら約60℃に赤外線ランプで加熱した。20グラ ムの脱イオン水中の1グラムの過硫酸カリウム開始剤の 溶液を加え、フラスコを密封し、4回フラスコに真空を 引き、各回窒素で真空を破壊した。フラスコを20分6 0℃で維持し、次いで10分かけて80℃に加熱し、シ ードポリマーを生産した。残りの450グラムのモノマ ー溶液のプレエマルションを、それに対して211グラ ムの脱イオン水中の4.5グラムのナトリウムドデシル ベンゼンスルホナートの溶液を加え、窒素下で攪拌する ことによって調製した。このプレエマルションを、1分 当たり6グラムの速度でシードポリマーを含む2リット ルスプリット樹脂フラスコに滴下して添加した。添加は ほぼ2時間かかった。添加の後、攪拌速度を200гр mに減速し、反応物を2時間80℃で維持し、次いで生 成したラテックスを二枚重ねにしたチーズクロスで広口 瓶に濾過した。

【0121】実施例4

300グラムの2-カルボキシエチルアクリラート(2-CE A)、175グラムのBA、及び25グラムのHEMAの混合物を調製し、60/35/5部の2-CEA/BA/HEMAを含む500グラムのモノマー溶液を生産した。全モノマー溶液の50グラムを、380グラムの脱イオン水及び0.5グラムのRHODACAL DS-10(Rhone-Poulencから市販で入手可能なナトリウムドデシルベンゼンスルホナート界面活性剤)と共に2リットルのスプリット樹脂フラスコに加えた。フラスコにヘッドを配置し、熱電対、窒素注入

口、及び機械的攪拌子を配置した。内容物を350rp mで攪拌しながら約60℃に赤外線ランプで加熱した。 20グラムの脱イオン水中の1グラムの過硫酸カリウム 開始剤の溶液を加え、フラスコを密封し、4回フラスコ に真空を引き、各回窒素で真空を破壊した。フラスコを 20分60℃で維持し、次いで10分かけて80℃に加 熱し、シードポリマーを生産した。残りの450グラム のモノマー溶液のプレエマルションを、それに対して2 11グラムの脱イオン水中の4.5グラムのナトリウム ドデシルベンゼンスルホナートの溶液を加え、窒素下で **攪拌することによって調製した。このプレエマルション** を、1分当たり6グラムの速度でシードポリマーを含む 2リットルスプリット樹脂フラスコに滴下して添加し た。添加はほぼ2時間かかった。添加の後、攪拌速度を 200 r pmに減速し、反応物を2時間80℃で維持 し、次いで生成したラテックスを二枚重ねにしたチーズ クロスで広口瓶に濾過した。

【0122】実施例5

300グラムのスチレン(S)、175グラムのBA、及び25グラムのHEMAの混合物を調製し、60/35/5部のS/BA/HEMAを含む500グラムのモノマー溶液を生産した。全モノマー溶液の50グラムを、380グラムの脱イオン水及び0.5グラムのRHODACAL DS-10(Rhone-Poulencから市販で入手可能なナトリウムドデシルベンゼンスルホナート界面活性剤)と共に2リットルのスプリット樹脂フラスコに加えた。フラスコにヘッドを配置し、熱電対、窒素注入口、及び機械的攪拌子を配置した。内容物を350rpmで攪拌しながら約60℃に赤

外線ランプで加熱した。20グラムの脱イオン水中の1グラムの過硫酸カリウム開始剤の溶液を加え、フラスコを密封し、4回フラスコに真空を引き、各回窒素で真空を破壊した。フラスコを20分60℃で維持し、次いで10分かけて80℃に加熱し、シードポリマーを生産した。残りの450グラムのモノマー溶液のプレエマルションを、それに対して211グラムの脱イオン水中の4.5グラムのナトリウムドデシルベンゼンスルホ関シートの溶液を加え、窒素下で攪拌することによって関シートの溶液を加え、窒素下で攪拌することによって関シートの溶液を加え、窒素下で攪拌することによって関シートの溶液を加え、窒素でシードポリマーを含む2リットルスプリット樹脂フラスコに滴下して添加した。添加はほぼ2時間かかった。添加の後、攪拌速度を200rpmに減速し、反応物を2時間80℃で維持し、次いで生成したラテックスを二枚重ねにしたチーズクロスで広口瓶に濾過した。

【0123】 実施例6

実施例1で得られたエマルションと、WO 98/38969に開示されたEastman Chemical社によるAQ 1350を含む分散物との、50/50混合物を調製できた。

【0124】2)ヘアスタイリング組成物の調製本発明に係るヘアスタイリング組成物を、以下に記載された組成と重量%での量を使用して調製した。製剤A

実施例1

水

·4 g の活性物質

100gとなる残部

製剤Aを、すすぎ不要な工程で毛髪に適用した。乾燥 後、明らかな再成形可能な効果が観察された。

フロントページの続き

F 夕一ム(参考) 4C083 AA081 AA121 AC111 AC331 AD091 AD092 AD111 AD112 AD151 AD411 AD611 BB04 BB05 BB06 BB07 BB11 BB21 BB32 BB33 BB34 BB35 BB41 BB44 CC32 CC33 DD08 DD11 DD23 DD31 DD39 DD41 EE28 4J100 AJ02S AJ08S AK32S AL02R AL03P AL03R AL04R AL08R AL09Q AM02S AM15S AM17S AQ05S AQ08S BC08R CA04 CA05 CA06 CA23 CA31 HA53

HC01 HC34 JA61